PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-181028

(43)Dat of publication of application: 03.07.2001

(51)Int.CI.

CO4B 35/46

(21)Application number: 11-361663

H01B 3/12

(71)Applicant: KYOCERA CORP

(22)Date of filing:

20.12.1999

MURAKAWA SHUNICHI (72)Inventor:

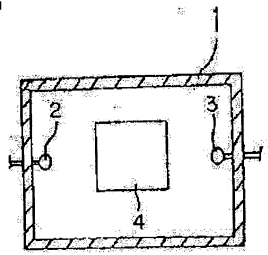
(54) DIELECTRIC CERAMIC COMPOSITION AND DIELECTRIC RESONATOR PRODUCED BY USING THE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a dielectric ceramic composition having high dielectric constant and high Q value at high-frequency range and capable of stably controlling the temperature coefficient au f of the resonance frequency at a low level.

SOLUTION: The objective composition contains 0.0001-3.0 pts.wt. of a compound containing Ba(Cu1/2W1/2)O3 as a main crystal phase based on 100 pts.wt. of main component containing at least La, Al, Sr and Ti as metallic elements and having a composition formula aLa2O3.bAl2O3.cSrO.dTiO2 in terms of the molar ratios of the metallic el ments wherein the coefficients (a), (b), (c) and (d) respectively satisfy the formulas 0.0954=a=0.1596, 0.0954=b=0.1596, 0.3903=c=0.5516, 0.2129=d=

0.3546, 0.8181=b/a=1.2222 and 0.4285=d/c=0.7500 (a+b+c+d=1).



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開2001-181028

(P2001-181028A) (43)公開日 平成13年7月3日(2001.7.3)

(51) Int. Cl. ⁷		識別記	已号		FΙ			テーマコード(参考)
C 0 4 B	35/46				C 0 4 B	35/46	E	4G031
H01B	3/12	304	1		H 0 1 B	3/12	304	5G303
		3 1 9	•				3 1 9	
		3 2 6	3				3 2 6	
		3 3 7	7				3 3 7	
	審査請求	未請求	請求項の数2	OL			(全7頁)
(21)出願番号	特訓	万平11-36	31663		(71)出願人		6633 株式会社	

(22) 出願日

平成11年12月20日(1999.12.20)

京都府京都市伏見区竹田鳥羽殿町6番地

(72)発明者 村川 俊一

鹿児島県国分市山下町1番1号 京セラ株式

会社鹿児島国分工場内

Fターム(参考) 4G031 AA05 AA06 AA09 AA11 AA18

AA25 AA29 BA09

5G303 AA01 AA02 AA05 AA10 AB06

AB08 AB11 BA12 CA01 CB01

CB03 CB11 CB15 CB32 CB35

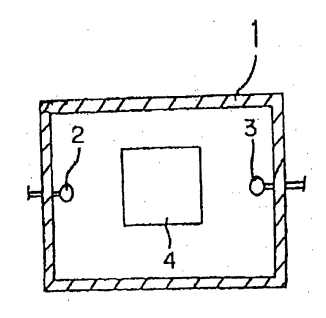
CB37

(54)【発明の名称】誘電体磁器組成物及びこれを用いた誘電体共振器

(57) 【要約】

【課題】高周波領域において高い誘電率及び高いQ値を 有するとともに、共振周波数の温度係数τεを安定に小 さく制御できる誘電体磁器組成物を得る。

【解決手段】金属元素として少なくともLa、Al、S r、Tiを含有し、これらの金属元素のモル比による組 成式をaLa₂O₃・bAl₂O₃・cSrO・dTiО₂ と表した時、前記a、b、c、d、が、0.0954≦ $a \le 0$. 1596, 0. 0954 $\le b \le 0$. 1596, $0\,.\ \ 3\ 9\ 0\ 3 \leqq c \leqq 0\,.\ \ 5\ 5\ 1\ 6\,,\ \ 0\,.\ \ 2\ 1\ 2\ 9 \leqq d \leqq$ 0. 3546、0. 8181≦b/a≦1. 2222カシ つ0. 4285≦d/c<0. 7500 (ただしa+b +c+d=1) と表される主成分100重量部に対し て、Ba (Cu_{1/2}W_{1/2}) O₃を主結晶相とする化合物 を0.0001~3.0重量部含有する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】金属元素として少なくともLa、A1、S r及びTiを含有し、これらの金属元素のモル比による 組成式を

a La₂O₃ · b Al₂O₃ · c SrO · d TiO₂ と表したとき、前記a、b、c、及びdが

0. $0954 \le a \le 0$. 1596

0. $0954 \le b \le 0$. 1596

 $0. \ \ 3\ 9\ 0\ 3 \le c \le 0. \ \ 5\ 5\ 1\ 6$

 $0. 2129 \le d \le 0. 3546$

0. $8181 \le b/a \le 1$. 2222

0. $4285 \le d/c \le 0.7500$

(ただし、a+b+c+d=1) を満足する主成分10 ○重量部に対して、Ba (Cu_{1/2}W_{1/2}) O₃を主結晶 相とする化合物を0.001~3.0重量部含有する ことを特徴とする誘電体磁器組成物。

【請求項2】請求項1の誘電体磁器組成物を所定形状と した共振媒体に一対の入出力端子を設け、これら入出力 端子間に高周波信号を印可して所望の周波数で共振させ ることを特徴とする誘電体共振器。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、マイクロ波、ミリ 波等の高周波領域において、高いQ値を有する誘電体磁 器組成物に関するものであり、例えば、マイクロ波やミ リ波などの高周波領域において使用される種々の共振器 用材料やMIC(MonolithicIC)用誘電体 基板材料、誘電体導波路用材料や積層型セラミックコン デンサー等に用いることができる誘電体磁器組成物に関 する。

[0002]

【従来の技術】誘電体磁器は、マイクロ波やミリ波等の 高周波領域において、誘電体共振器、MIC用誘電体基 板や導波路等に広く利用されている。そこに要求される 特性として(1)誘電体中では波長が1/εr^{1/2}に短縮さ れるので、小型化の要求に対して比誘電率が大きい事、 (2) 高周波での誘電損失が小さい事、すなわち高Q値で あること、(3)共振周波数の温度に対する変化が小さい こと、即ち、比誘電率の温度依存性が小さく且つ安定で あること、以上の3つの特性が主として挙げられる。

【0003】従来、この種の誘電体磁器としては、例え ば、Ba (Mg_{1/3}Ta_{2/3}) O₃系材料 (特公昭59-23048号)、Ba (Zn_{1/3}Ta_{2/3}) O₃系材料 (特公昭59-48484号)、Ba (Zn_{1/3}N b2/3) O3系材料 (特公昭53-35453号)、Ba (Mg_{1/3}Nb_{2/3}) O₃系材料 (特開昭53-3534 5) などの酸化物磁器材料が知られている。

[0004]

【発明が解決しようとする問題点】しかしながら、最近

これに対応してさらに高いQ値を持つ材料が要求されて いる。これから見て、従来の誘電体磁器組成物は、無負 荷Qが小さかったり、比誘電率が小さい為、共振器にし たときの形状が大きくなり、また、温度係数が大きかっ たりして、マイクロ波周波数帯で使用するには、いずれ かに難点があり、実際の使用においては不都合が多い。 また、これらの材料は、焼成温度が高く、焼成コストが かかり、さらに、材料自体も、Ta、Nbを含む為高価 であることから、コストが高く、市場に出回り難いと言 10 った問題があった。

【0005】本発明は、上記の欠点に鑑み案出されたも ので、比誘電率が大きく、高Q値で、比誘電率の温度依 存性が小さく且つ安定であり、さらに安価な材料での誘 電体磁器組成物を提供するものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記問題に対 し、検討を重ねた結果、金属元素として少なくともL a, Al, Sr, Tiを含有し、これらを特定の範囲に 調整することによって、比誘電率が大きく、高Q値で、 20 比誘電率の温度依存性が小さく且つ、安定である誘電体 磁器組成物が得られることを知見した。

【0007】即ち、本発明の誘電体磁器組成物は、金属 元素として少なくともLa、Al、Sr、Tiを含有 し、これらの金属元素のモル比による組成式をaLa₂ O₃・bAl₂O₃・cSrO・dTiO₂と表した時、前 記a、b、c、d、が、

0. $0954 \le a \le 0.1596$

0. $0954 \le b \le 0.1596$

0. $3903 \le c \le 0$. 5516

30 0. $2129 \le d \le 0$. 3546

0. $8181 \le b/a \le 1$. 2222

0. $4285 \le d/c < 0.7500$

(ただし a+b+c+d=1) を満足する主成分10 ○重量部に対して、Ba(Cu_{1/2}W_{1/2})O₃を主結晶 相とする化合物を0.0001~3.0重量部含有する ことを特徴とする。

【0008】また、本発明の誘電体共振器は、一対の入 出力端子間に誘電体磁器を配置してなり、電磁界結合に より作動する誘電体共振器において、前記誘電体磁器 40 が、上記高周波用誘電体磁器組成物からなるものであ

【0009】本発明は、上記構成により、比誘電率 ε r が大きく、高Q値であり、共振周波数の温度係数 τ_fの 絶対値が小さく、且つ、εr、Q、τεの値を安定に制 御でき、さらに、Ta、Nb等の高価な元素を含む材料 を使う事無く、安価な誘電体磁器組成物及び誘電体共振 器となる。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明の高周波用誘電体磁器組成 では使用する周波数領域がさらに髙く成ってきており、 50 物は、金属元素として少なくともLa、Al、Sr及び

Tiを含有する複合酸化物を主成分組成物とする物である。かかる主成分組成物における前記金属元素のモル比による組成式を

a L a 2O3・b A l 2O3・c S r O・d T i O2 と表したとき、前記a、b、c、dが

- $0.0954 \le a \le 0.1596$
- 0. $0954 \le b \le 0$. 1596
- 0. $3903 \le c \le 0$. 5516
- 0. $2129 \le d \le 0$. 3546
- 0. $8181 \le b/a \le 1$. 2222
- 0. $4285 \le d/c < 0.7500$

(ただし、a+b+c+d=1)であることが重要である。これらのa、b、c、dを上記の範囲に限定した理由は以下の通りである。

【0011】即ち、0.0954 \le a \le 0.1596としたのは、a<0.0954の場合は、共振周波数の温度係数 τ fが正に大きくなり、共振周波数の温度係数 τ fの絶対値が30を大きく越えてしまうからであり、a>0.1596の場合は、 τ fが負に大きくなり、その絶対値が30を越えてしまうからである。特に0.12 20 11 \le a \le 0.1369の範囲が好ましい。

【0012】また、0.0954 \leq b \leq 0.1596としたのは、b<0.0954の場合は、共振周波数の温度係数 τ_{r} が正に大きくなり、 τ_{r} の絶対値が30を大きく越え、b>0.1596の場合は、共振周波数 τ_{r} が負に大きくなり、 τ_{r} の絶対値が30を越えてしまうからである。bは、特に0.1211 \leq b \leq 0.1369の範囲が好ましい。

【0013】さらに、0.3903 \le c \le 0.5516 としたのは、C<0.3903の場合は、共振周波数の 温度係数 τ_{\pm} が負に大きくなり、 τ_{\pm} の絶対値が30を大 きく越えてしまうからである。C>0.5516の場合 には、共振周波数の温度係数 τ_{\pm} が正に大きくなり、そ の絶対値が30を越えてしまうからである。特に、0. 4284 \le C \le 0.4698の範囲が好ましい。

【0014】また、0. 2129 \leq d \leq 0. 3546としたのは、d<0. 2129の場合は、共振周波数の温度係数 $\tau_{\rm r}$ が負に大きくなり、その絶対値が30を越えてしまうからであり、d>0. 3546の場合は、共振周波数の温度係数 $\tau_{\rm r}$ が正に大きくなり、その絶対値が30を越えてしまうからである。特に、0. 2759 \leq d \leq 0. 3107が好ましい。

【0015】 さらに、0.8181 \leq b/a \leq 1.2222としたのは、b/a<0.8181の場合や、b/a>1.2222の場合には、Qfが大きく低下し、4000より低下するからである。特に、0.9602 \leq b/a \leq 1.1744が好ましい。

【0016】また、0. $4285 \le d/c < 0$. 750 0としたのは、d/c < 0. 4285の場合は、比誘電率 ϵ r が小さくなり、 $d/c \ge 0$. 7500の場合に

は、 τ_f が正に大きくなり、その絶対値が30を越えてしまうからである。特に0.6129 \leq d/c \leq 0.6949が好ましい。

【0017】さらに、0.8181 \leq b/a \leq 1.222であり、かつ0.4285 \leq d/c<0.7500としたのは、この範囲において τ_{\pm} を0付近で調整できる。

【0018】また、本発明は、上記主成分100重量部に対して、Ba(Cu_{1/2}W_{1/2})O₃を主結晶相とする 10 化合物を0.0001~3.0重量部含有させることによって、 ϵ rや τ ϵ を変化させずにQ値のみを向上させることができるのである。また、Ba(Cu_{1/2}W_{1/2})O₃を主結晶相とする化合物の含有量を0.0001~3.0重量部としたのは、3.0重量部以上を越えるとQ値が極端に小さくなり、0.0001重量部より少ないとQfが低下するからである。さらに、上述した効果を奏する為には、Ba(Cu_{1/2}W_{1/2})O₃を主結晶相とする化合物の量を0.1~1.0重量部とすることが望ましい。

【0019】なお、Ba($Cu_{1/2}W_{1/2}$) O_3 を主結晶相とする化合物の化学量論比は、定比組成だけではなく不定比組成であっても良い。例えば出発原料としてはBa($Cu_{0.45}W_{0.51}$) $O_{2.98}$ 、Ba($Cu_{0.55}W_{0.48}$) $O_{2.99}$ 、 $Ba_{1.03}$ ($Cu_{0.51}W_{0.49}$) $O_{3.01}$ 、 $Ba_{0.98}$ ($Cu_{0.48}W_{0.52}$) $O_{3.02}$ が挙げられる。また、本発明の誘電体磁器組成物におけるBa($Cu_{1/2}W_{1/2}$) O_{3} の存在はX線回折法等により確認することができる。

【0020】本発明の誘電体磁器組成物は、例えば、以下のようにして作製される。出発原料として、高純度の30酸化ランタン、酸化アルミニウム、炭酸ストロンチウム、酸化チタンの各粉末を用いて、所望の割合となるように秤量後、純水を加え、混合原料の平均粒径が2.0μm以下となるまで10~30時間、ジルコニアボール等を使用したミルにより湿式混合・粉砕を行う。この混合物を乾燥後、1000~1300℃で2~10時間仮焼し、さらに5重量%のバインダーを加えてから造粒し、得られた粉末を所望の成形手段、例えば、金型プレス、冷間静水圧プレス、押し出し成形等により任意の形状に成形後、1500~1700℃の温度で1~10時40間大気中において焼成することにより得られる。

【0021】本発明における誘電体磁器組成物では、La、Al、Sr、Tiの出発原料としては、酸化物以外に炭酸塩、酢酸塩、硝酸塩、水酸化物等のように、酸化性雰囲気での熱処理によって酸化物を生成し得る化合物を用いても良い。

【0022】本発明においては、磁器中に不可避不純物として、Ca、Zr、Si、Ba等が混入する場合があるが、これらは、各々、または全部で、酸化物換算で0.1重量%程度混入しても特性上問題ない。

【0023】本発明の上記誘電体磁器組成物は、誘電体

共振器用としても最も有用である。本発明の誘電体共振器として、図1のTEモード型誘電体共振器の概略図を示した。図1の共振器は、金属ケース1の両側に入力端子2及び出力端子3を形成し、これらの端子2、3の間に上記したような組成からなる誘電体磁器4を配置して構成される。このように、TEモード型の誘電体共振器は、入力端子2からマイクロ波が入力され、マイクロ波は誘電体磁器4と自由空間との境界の反射によって誘電体磁器4内に閉じこめられ、特定の周波数で共振を起こす。

【0024】この信号が出力端子3と電磁界結合し、出力される。また、図示しないが、本発明の誘電体磁器組成物TEMモードを用いた同軸形共振器やストリップ線路共振器、TMモードの誘電体磁器共振器、その他の共振器に適用しても良いことは勿論である。

[0025]

【実施例】出発原料として高純度の酸化ランタン(La $_2O_3$)、酸化アルミニウム(Al_2O_3)、炭酸ストロンチウム($SrCO_3$)、酸化チタン(TiO_2)の各粉末を用いて、それらを表1および表2となるように秤量後、純水を加え、混合原料の平均粒径が2. 0 μ m以下となるまで、ミルにより約20 時間湿式混合、粉砕を行*

*った。

【0026】この混合物を乾燥後、1200℃で2時間 仮焼した。この仮焼粉100重量部に対し、Ba (Cu 1/2W1/2) O3を表1、2、3および4に示す量を添加 後、純水を加え、混合原料の平均粒径が2.0μm以下 となるまで、ミルにより約20時間湿式混合粉砕を行った。粉砕後のスラリーを乾燥後、さらに約5重量%のバインダーを加えてから造粒し、得られた粉末を約1ton/cm²の圧力で円板状に成形し、1500~170 0℃の温度で2時間大気中において焼成した。

6

【0027】得られた磁器の円板部を平面研磨し、アセトン中で超音波洗浄し、150℃で1時間乾燥した後、円柱共振器法により測定周波数3.5~4.5GHzで比誘電率 ε r、Q値、共振周波数の温度係数 τ ε を測定した。Q値は、マイクロ波誘電体において一般に成立するQ値×測定周波数 f = 一定の関係から1GHzでのQ値に換算した。

【0028】共振周波数の温度係数 τ _τは、-40~85℃の範囲で測定した。

20 [0029]

【表1】

民科	L a 203	E 0 2 1 A	SrO	TIO2			Ba (Cu1/201/2) 03		誘電特性	
No.		ь		d	b/=	d/0	重量部	& r	Q f	rf(ppe/C)
1	0, 1452	0. 1452	0. 4258	0. 2838	1,0000	C. 6665	1.0000	30. 3	89100	-10
2	0. 1452	0. 1452	0. 4056	0.3040	1,0000	0. 7495	1.0000	34. 2	76900	-0
3	0. 1250	0. 1250	0. 4875	0. 2625	1,0000	0. 5385	1,0000	28.5	89800	
4	0.1166	0. 0954	0. 4728	0. 3152	0.8182	0. 8667	1.0000	32.2	86500	11
5	0. 1250	0. 1250	0. 4575	0. 2925	1.0000	0. 8393	1.0000	30. 2	96300	4
6	0, 1225	0. 1275	0, 4500	0.3000	1.0408	0. 5667	1.0000	30.3	88400	1
7	0. 1369	0, 1369	0, 4284	0. 2978	1,0000	O. 6951	1.0000	31.5	93800	-5
8	0.0975	0.1145	0, 4570	0. 3310	1.1744	0. 7243	1.0000	33.0	78600	8
9	0. 1481	0. 1422	0, 4400	0. 2697	0.9602	0.6130	1.0000	28. 3	89700	-11
10	0. 1451	0. 1451	0, 4329	0. 2769	1.0000	0.6396	1.0000	29.0	89300	-15
11	0. 1289	0. 1289	0. 4453	0. 2969	1.0000	0. 5667	1,0000	30. 5	89000	1
12	0. 1211	0. 1211	0. 4698	0. 2880	1,0000	O. 6130	1.0000	29. 5	89900	6
13	0. 1225	0. 1275	0.4650	0. 2850	1. D40B	0. 5129	1.0000	28. 9	89800	2
14	0, 1060	0. 1060	0.4728	0. 3152	1,0000	0.6667	1.0000	32. 2	94800	11
15	0. 1422	0. 1481	0. 4329	0. 2768	1.0415	O. 6394	1.0900	29. 1	82D00	-14
18	0. 1211	0. 1211	0.4471	0. 3107	1.0000	G. 6949	1.0000	31. 9	94000	8
17	0. 1452	0. 1452	0.4987	0. 2129	1.0000	0. 4286	1.0000	24.5	107900	-20
18	0.0954	0.1186	0. 4728	0. 3152	1. 2222	0. 6667	1.0000	32. 2	88600	<u>~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~</u>
19	0. 1225	0. 1275	0, 5250	0. 2250	1.0408	0.4286	1.0000	24. 5	93500	
20	0. 1060	0. 1060	0, 4807	0. 3073	1.0000	0.8393	1.0000	31. 8	86200	10
21	0.1596	0.1306	0, 4259	0. 2839	0.8183	0, 6666	1.0000	30. 1	83100	-10

武料	L . 203	A 1 2 0 3	SrO	T102			Ba (Cu1/201/2) 03		誘電特性	
No.	<u> </u>	ь	C	d	b/a	d/c	審量重	er	Qf	τf(ppm/°C)
2	2 0. 1250	0. 1250	0.4650	0. 2850	1,0000	0. 6129	1.0000	28. 6	99700	1
2	3 0. 0996	0, 1124	0. 5516	0, 2364	1.1285	0. 4286	1, 0000	24. 2	97800	-3
	4 0. 1369	0. 1369	0.4503	0. 2759	1.0000	0. 8127	1.0000	29, 1	93700	-5
	5 0. 1422		0.4400	0. 2697	1.0415	0.6130	1.0000	28. 5	91600	-11
	6 0. 1200	0. 1300	0. 4575	0. 2925	1.0833	0. 8393	1. 0000	30. 5	92900	3
	7 0.1250	0. 1250	0. 4500	0,3000	1.0000	0. 6667	1.0000	30.1	91000	2
	8 0, 1365	0. 1538	0.4187	0. 2910	1.1267	0. 6950	1. 0000	31,3	82000	-8
	9 0.1018		0. 4806	0, 3073	1.0835	0. 6394	1, 0000	31.0	79400	10
3	0. 1308		0, 4259	0. 2839	1. 2221	0, 6686	1. 0000	30.5	B2000	-10
3		0. 1061	0.5515	0. 2363	1.0000	0, 4285	1, 0000	24.0	119100	-2
* 3	2 0. 2692		0. 2769	0.1847	1.0000	0. 6670	1, 0000	24. 5	11580	-40.2
* 3		0. 2692	0. 3693	0.0923	1.0000	0, 2499	1.0000	18. 1	21000	-45.1
	4 0. 1425		0. 4575	0.2925	0. 7544	0. 6393	1, 0000	30.1	17400	4
	5 0.1896		0. 4348	0.1862	1.0000	0. 4284	1,0000	22.7	84800	-34
_	6 0. 1075		0, 4500	0.3000	1. 3256	0. 6667	1.0000	30. 1	10100	3
	7 0. 1225		0. 5625	0. 1875	1.0408	0. 3333	1.0000	20. 1	109000	-34. 8
	0.1050		0.4175	0. 3703	1.0210	0.8889	1,0000	42_ B	47000	33. 7
	9 0.0848		0. 4727	0. 3152	1. 5012	0.6668	1.0000	32. 4	9200	33. 9
	0.1273		0.4727	0. 3152	0. 6661	0. 6668	1.0000	29. 7	7500	32. 5
*	0. 2143	0. 2143	0. 4571	0.1143	1.0000	0, 2501	1,0000	20.8	78000	-97 4

+は本発明の誘求範囲外の試料を示す。

[0031]

* *【表3】

敌耶		L = 203	A 1 2 0 3	6 r O	TiO2			Ba (Cu1/291/2) 03		房電特性	
No		a	ь	C	d	b/e	d/0	重量部	er	Q f	tf(ppm/C)
	42	0. 1452	0. 1452	0. 4258	O. 2838	1. 0000	0. 6665	0.0050	30.3	80600	-10
	43	0.1452	0. 1452	0, 4258	0. 2838	1.0000	0. 6685	0.0100	30.3	B2100	-10
	44	0. 1452	0. 1452	0. 4258	0. 2838	1.0000	0. 6665	0, 1000	30. 3	89900	-10
	45	0. 1452	0. 1452	Q. 4258	C. 2838	1.0000	0. 6665	0, 2000	30.3	90000	-10
	48	0. 1452	0. 1452	0. 4258	0. 2838	1.0000	0, 6665	1, 0000	30, 3	89100	-10
	47	0. 1452	0. 1452	0. 4258	0. 2838	1. 0000	0. 6665	3.0000	30. 3	83200	-10
*	48	0. 1452	0. 1452	0. 4258	0. 2838	1.0000	0, 6665	3, 5000	30.4	67900	-11
*	49	0. 1452	0. 1452	0. 4258	0. 2838	1. 0000	0. 6865	5, 0000	30. 7	53800	-13
	50	0. 1226	0. 1276	0. 4650	0. 2850	1. 0406	0, 6129	0,0001	28.9	81000	2
	51	O. 1225	0. 1275	0.4650	0. 2850	1. 0406	0.6129	0.0100	28. 9	83400	2
	52	0. 1225	0. 1275	0.4650	0. 2850	1. 0406	0.6129	0, 1000	28.9	69300	2
	53	0. 1225	0. 1275	0.4850	0. 2850	1. 0408	0.6129	0, 2000	28. 9	89600	2
	54	0. 1225	G. 1275	0.4650	C. 2850	1.0406	0. 6129	1,0000	28. 9	89800	2
	55	0. 1225	0. 1275	0.4650	0. 2850	1.0408	0. 5129	3, 0000	28. 9	87000	2
*	56	0. 1225	0. 1275	0.4650	0. 2850	1.0406	0. 6129	3, 5000	29	61000	3
*	57	Q. 1225	C. 1275	0.4650	0. 2850	1.0406	0. 6129	5, 0000	29. 2	57000	. 5
	58	0, 1250	0, 1250	0.4500	0. 3000	1.0000	0.6667	0,0050	30. 1	85300	2
	59	0, 1250	0. 1250	0. 4500	0, 3000	1,0000	0. 6667	0,0100	30, 1	84900	2
	60	0, 1250	0. 1250	0.4500	0. 3000	1, 0000	0. 6667	0. 1000	30. 1	92200	2
	61	0. 1250	0, 1250	0.4500	0. 3000	1,0000	0. 6667	0, 2000	30. 1	92100	2
	62	0. 1250	0, 1250	0.4500	0. 3000	1,0000	0. 6667	1,0000	30. 1	91000	- 2

*は本発明の請求範囲外の試料を示す。

[0032]

【表4】

試料		L a 203	A1203	SrO	T 1 0 2			Ba (Cu1/2W1/2) 03		誘電特性	
No.		•	. b /	0	d l	b/a	d/o	重量部	er	Q f	rf(ppm/°C)
	63	0, 1250	0. 1250	0.4500	0. 3000	1,0000	0.6667	3, 0000	30. 1	86000	2
*	64	0. 1250	0. 1250	0. 4500	0. 3000	1.0000	0.6667	3, 5000	30. 1	82000	3
*	65	0. 1250	0. 1250	0, 4500	0. 3000	1,0000	0.6687	5, 0000	30, 3	58000	5
	66	0.1200	0.1300	0. 4575	0. 2925	1.0833	0. 6393	0. 0050	30. 5	81000	3
	67	0. 1200	0. 1300	0. 4575	0. 2925	1.0833	0, 6393	0,0100	30. 5	87 9 00	3
	68	0. 1200	0.1300	0. 4575	0. 2925	1.0833	0. 6393	0. 1000	30. 5	91000	3
	69	0, 1200	0. 1300	0.4575	0. 2925	1.0833	0. 6393	0. 2000	30. 5	93800	3
	70	0. 1200	0.1300	0.4575	0. 2925	1.0833	0. 6393	1.0000	30. 5	92900	3
	71	0, 1200	0. 1300	0. 4575	0. 2925	1.0833	0. 6393	3.0000	30.5	90000	3
*	72	0. 1200	0. 1300	0. 4575	0. 2925	1.0833	0, 6393	3, 5000	30. 6	75900	4
*	73	0. 1200	0.1300	0, 4575	0. 2925	1.0833	0.8393	5. 0000	30.7	57300	5
	74	0, 1018	0. 1103	0.4808	0. 3073	1.0635	0.6394	0, 0050	31.0	74000	10
	75	· 0. 101B	0.1103	0.4806	0. 3073	1,0635	0. 6394	0.0100	31.0	82300	10
	76	0. 1018	0.1103	0.4808	0, 3073	1, 0635	0. 6394	0. 1000	31.0	86900	10
	77	0. 1018	0.1103	0.4806	0. 3073	1.0835	0, 6394	0. 2000	31.0	89000	10
	- 78	0. 1018	0.1103	0.4808	0, 3073	1.0835	0. 6394	1.0000	31.0	85900	10
	79	0. 1018	0.1103	0. 4806	0. 3073	1.0635	0. 6394	3. 0000	31.0	79500	10
*	80	0.1018	0.1103	0. 4806	0. 3073	1.0635	0, 6394	3. 5000	31. 2	69800	11
*	81	0, 1018	0.1103	0. 4806	0. 3073	1.0635	0, 6394	5. 0000	31. 3	59300	12
*	82	0.1596	0.1596	0, 3908	0. 2900	1.0000	0. 7421	0, 0000	31.0	60000	-10

★北本発明の請求範囲外の試料を示す。

【0033】表1、2、3および4から明らかなように、本発明の範囲外の誘電体では比誘電率又はQ値が低いか、あるいは $\tau_{\mathfrak{x}}$ の絶対値が30を超えていた。

【0034】これらに対し、本発明の範囲内の誘電体は、Q値が70000以上、 τ_{r} が ± 30 (ppm/ ∞)以内の優れた誘電特性が得られることがわかった。

【0035】さらに実験した結果、Ba(Cu $_{1/2}W_{1/2}$)O $_3$ の代わりにBa(Cu $_{0.45}W_{0.51}$)O $_{2.98}$ 、Ba(Cu $_{0.55}W_{0.48}$)O $_{2.99}$ 、Ba $_{1.03}$ (Cu $_{0.51}W_{0.49}$)O $_{3.01}$ 、Ba $_{0.98}$ (Cu $_{0.48}W_{0.52}$)O $_{3.02}$ など化学量論比が不定比組成の化合物を添加しても上記実施例と同様に、本発明により得られた誘電体はQ値が7000以上、 $_{\tau_f}$ が±30($_{ppm}$ / $_{c}$)以内の優れた誘電特性が得られた。

[0036]

【発明の効果】以上詳述した通り、本発明によれば、金属元素として少なくともLa、Al、Sr、Ti を含有し、これらの金属元素のモル比による組成式を aLa_2 O_3 · bAl_2O_3 · cSrO · $dTiO_2$ と表した時、前記a、b、c、dが、

- 0. $0954 \le a \le 0$. 1596
- $0. \ \ 0\ 9\ 5\ 4 \leq b \leq 0. \ \ 1\ 5\ 9\ 6$
- 0. $3903 \le c \le 0$. 5516
- 0. $2129 \le d \le 0$. 3546
- 0. $8181 \le b/a \le 1$. 2222

かつ0. 4285≦d/c<0. 7500

(ただし a+b+c+d=1) と表される組成範囲内

に調整し、この主成分にBa($Cu_{1/2}W_{1/2}$) O_3 を主結晶相とする化合物を添加することで、高周波領域において比誘電率 ϵ r が 3 0 付近で高いQ値を有するとともに、共振周波数の温度係数 τ r ϵ 0 付近に、安定して制御することができる。

【0037】また、Ta、Nb等を構成元素とする従来の誘電体磁器組成物より安価な材料を提供することができる。

【0038】さらに、Ta、Nbで構成されている既存 材は、高温で、長時間焼成温度を保持しなければ、結晶 の規則化が起こらない為、焼成コストがかかっていた が、本発明の材料であれば、焼成温度の保持時間も2~ 30 10時間ですみ、焼成コストが大幅に削減できる。

【0039】これにより、本発明の誘電体磁器組成物は、例えば、自動車電話、コードレステレホン、パーソナル無線機、衛星放送受信機等の装置において、マイクロ波やミリ波領域において使用される共振器用材料やMIC用誘電体基板材料、誘電体導波線路、誘電体アンテナ、その他の各種電子部品等に好適に適用することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の誘電体共振器を示す説明図である。

- 40 【符号の説明】
 - 1. 金属ケース
 - 2. 入力端子
 - 3. 出力端子
 - 4. 誘電体磁器

【図1】

